UROPEAN PATENT OFF E

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

11080124

PUBLICATION DATE

26-03-99

APPLICATION DATE

09-07-98

APPLICATION NUMBER

10193525

APPLICANT: JAPAN TOBACCO INC;

INVENTOR: IWAMURA HIROYUKI;

INT.CL.

C07D215/54 A61K 31/47 A61K 31/47

A61K 31/47 A61K 31/47 A61K 31/47

C07D401/12

TITLE

QUINOLINE COMPOUND AND ITS

MEDICINE USE

ABSTRACT :

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound selectively acting on cannabinoid receptor, hardly having adverse effect on central nervous system and useful as an immunomodulating agent, therapeutic agent for autoimmune diseases, anti inflammatory agent, antiallergic agent or therapeutic agent for nephritis.

SOLUTION: This compound is represented by the formula {W is O, S(O)t,

 CR^3R^4 [R³ and R⁴ are each H or an alkyl;

(t) is 0-2] or the like; R1 is an alkyl, an alkenyl, an alkynyl or the like;

R² is H, an alkyl, OR⁶ (R⁶ is H, an alkyl, an alkenyl or

the like) or the like; Alk is an alkylene, an alkenylene or the like; R is an aryl, a heteroaryl

or the like; (r) is 0 or 1}, e.g. 7-methoxy-2- oxo-8-pentyloxy

1,2-dihydroquinoline-3-carboxylic acid (2-pyridin-4-ylethyl)amide. The compound of the formula is obtained by nitrating and reducing benzaldehyde, condensing the reduced product with a malonic acid derivative and hydrolyzing the condensation product and reacting the resultant carboxylic acid derivative with an amino compound.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

NSDOCID: <JP 411080124A AJ >

			ŧ	*	

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-80124

(43)公開日 平成11年(1999) 3月26日

ABA ABE ABF			7D 21 1K 3									
ABE		Λ6	1 K 3			C 0 7 D 215/54						
				1/47		ABA						
ABF						ABE						
		•				ABF						
ACV						ACV						
	審査請求	未韻求	請求項	頁の数14	OL	(全 15 頁)	最終頁に続く					
寺願平10-193525		(71)	出願人	000004	569							
				日本た	ばこ産	業株式会社						
P成10年(1998)7月9日				東京都港区虎ノ門二丁目2番1号								
		(72)	発明者	稲葉	隆之							
寺顧平9-202400				大阪府	高槻市	紫町1番1号	日本たばこ産					
79 (1997) 7月11日				業株式	会社医	集総合研究所	勺					
日本(JP)		(72) §	発明者	嘉屋	徹道							
				大阪府	高槻市勢	紫町1番1号	日本たばこ産					
				業株式	会社医	集総合研究所	勺					
		(72) §	発明者	岩村	浩幸							
				大阪府	高槻市勢	紫町1番1号	日本たばこ産					
				業株式	会社医	集総合研究所	勺					
		(74) 1	代理人	弁理士	大東	輝雄						
P P	·顧平10-193525 ·成10年(1998) 7月9日 ·顧平9-202400 29 (1997) 7月11日	審査請求 - 顧平10-193525 - 成10年(1998) 7月9日 - 顧平9-202400 - 29 (1997) 7月11日	審査請求 未請求	審査請求 未請求 請求項 	審査請求 未請求 請求項の数14 (71)出願人 000004 日本た 成10年(1998) 7月9日 (72)発明者 稲葉 大阪府 29 (1997) 7月11日 本 (JP) (72)発明者 嘉屋 大阪府 業株式 (72)発明者 岩村 大阪府 業株式	審査請求 未請求 請求項の数14 OL (71)出願人 000004569 日本たばこ産。 東京都港区党 東京都港区党 大阪府高槻市等 第4 (JP) (72)発明者 高屋 徹道 大阪府高槻市等 業株式会社医 (72)発明者 岩村 浩幸 大阪府高槻市等 業株式会社医 (73)発明者 岩村 浩幸 大阪府高槻市等 第4 (74)発明者 岩村 浩幸 大阪府高槻市等 第4 (74) (74) (75) (75) (75) (75) (75) (75) (75) (75	審査請求 未請求 請求項の数14 OL (全 15 頁) (71)出願人 000004569 日本たばこ産業株式会社 東京都港区虎ノ門二丁目 2 記願平9-202400 29 (1997) 7月11日 本 (JP) (72)発明者 福葉 隆之 大阪府高槻市紫町 1番 1号 業株式会社医薬総合研究所に (72)発明者 嘉屋 徹道 大阪府高槻市紫町 1番 1号 業株式会社医薬総合研究所に (72)発明者 岩村 浩幸 大阪府高槻市紫町 1番 1号 業株式会社医薬総合研究所に					

(54) 【発明の名称】 キノリン化合物及びその医薬用途

(57)【要約】

【解決手段】 一般式[1]

【化1】

$$R^2$$
 $N-(Alk)_r-R$ [1]

(式中、各記号は明細書に記載のとおりである。)で表される化合物又はその医薬上許容される塩、及びその医薬用途。

【効果】 本発明化合物[1]及びその医薬上許容される塩は、カンナビノイドレセプター、特に末梢型レセプターに選択的に作用し、中枢系の副作用が少なく、かつ

優れた免疫抑制作用、抗炎症作用、抗アレルギー作用及び腎炎治療効果を有する。よって、カンナビノイドレセプター(特に末梢型カンナビノイドレセプター)作動薬及び拮抗薬、免疫抑制剤、抗炎症剤、抗アレルギー剤及び腎炎治療薬として有用である。

BNSDOCID: <JP___411080124A_I_>

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式〔1〕 【化1】

$$\begin{array}{c}
R^2 \\
N - (Alk)_r - R
\end{array}$$
[1]

〔式中、Wは-O-、-S(O)_t-、-CR³R $4 - \sqrt{-NR^5 - \sqrt{-NR^5 CO - \sqrt{-CONR^5 - \sqrt$ -COO-又は-OCO-(式中、R3 及びR4 は同一 又は異なってそれぞれ水素原子又はアルキルを、R5 は 水素原子又はアルキルを、 tは0又は1乃至2の整数を 示す。) を示し、R1 はアルキル、アルケニル、アルキ ニル、アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、 ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル又はシクロア ルキルアルキルを示し、当該R1 における各基はそれぞ れ、アルキル、アルキルアミノ、アミノ、水酸基、アル コキシ、アルコキシカルボニル、アシル、アシルオキ シ、アシルチオ、メルカプト、アルキルチオ、アルキル スルフィニル又はアルキルスルホニルで置換されていて もよく、R2は水素原子、アルキル、-OR6(式中、 R6 は水素原子、アルキル、アルケニル、アルキニル、 アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロ アリールアルキル、シクロアルキル又はシクロアルキル アルキルを示す。)、-NR7R8(式中、R7及びR 8 は同一又は異なってそれぞれ水素原子、アルキル、ア ルケニル、アルキニル、アシル、アリール、アリールア ルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シ クロアルキル又はシクロアルキルアルキルを示すか、又 はR7とR8が隣接する窒素原子と一緒になってヘテロ アリールを形成してもよい。)、又は-(CH2),,, -S(O)_uR⁹ (式中、R⁹ は水素原子、アルキル、 アルケニル又はアルキニルを、uは0又は1乃至2の整 数を、u'は0又は1乃至2の整数を示す。)を示し、 当該R2 における水素原子を除く各基はそれぞれ、アル キル、アルキルアミノ、アミノ、水酸基、アルコキシ、

アルコキシカルボニル、アシル、アシルオキシ、アシル チオ、メルカプト、アルキルチオ、アルキルスルフィニ ル、アルキルスルホニルで置換されていてもよく、A1 kはアルキレン又はアルケニレンを示し、当該Alkに おけるアルキレン、アルケニレンはそれぞれ、水酸基; カルボキシル;アルコキシカルボニル;水酸基、アルコ キシ又はアルキルチオで置換されていてもよいアルキ ル;-CONR10R11 (式中、R10及びR11は 同一又は異なってそれぞれ水素原子又はアルキルを示す か、又はR10とR11が隣接する窒素原子と一緒にな ってヘテロアリールを形成してもよい。) で置換されて いてもよく、Rはアリール、ヘテロアリール、シクロア ルキル又はベンゼン縮合シクロアルキルを示し、当該ア リール及びヘテロアリールはそれぞれ、水酸基で置換さ れていてもよいアルキル、水酸基、アルコキシ、アルケ ニルオキシ、アシル、アシルオキシ、ハロゲン原子、ニ トロ、アミノ、スルホン酸アミド、アルキルアミノ、ア ラルキルオキシ、ピリジル、ピペリジノ、カルボキシ ル、アルコキシカルボニル、アシルアミノ、アミノカル ボニル、シアノで置換されていてもよく、当該シクロア ルキルは水酸基、アルコキシ、=Oで置換されていても よく、当該ベンゼン縮合シクロアルキルは水酸基、アル コキシで置換されていてもよく、rは0又は1を示 す。〕で表される化合物又はその医薬上許容される塩を 有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター 作動薬又は拮抗薬。

【請求項2】 一般式〔1'〕 【化2】

〔式中、Wは-O-、-S(O) $_{t}$ -、 $-CR^{3}$ R 4 - 、 $-NR^{5}$ - 、 $-NR^{5}$ - 、 $-CONR^{5}$ - 、-COO-又は-OCO-(式中、 R^{3} 及び R^{4} は同一又は異なってそれぞれ水素原子又はアルキルを、 R^{5} は水素原子又はアルキルを、t は0又は1 乃至2の整数を示す。)を示し、 R^{1} 'は炭素数4 乃至6のアルキル、アルケニル、アルキニル、アリール、アリールアルキ

ル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル又はシクロアルキルアルキルを示し、当該R1'における各基はそれぞれ、アルキル、アルキルアミノ、アミノ、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニル、アシル、アシルオキシ、アシルチオ、メルカプト、アルキルチオ、アルキルスルフィニル又はアルキルスルホニルで置換されていてもよく、R2'は、アルキ

ル、-OR6 (式中、R6 は水素原子、アルキル、アル ケニル、アルキニル、アリール、アリールアルキル、ヘ テロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキ ル又はシクロアルキルアルキルを示す。)、-NR7R 8 (式中、R7 及びR8 は同一又は異なってそれぞれ水 素原子、アルキル、アルケニル、アルキニル、アシル、 アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロ アリールアルキル、シクロアルキル又はシクロアルキル アルキルを示すか、又はR7とR8が隣接する窒素原子 と一緒になってヘテロアリールを形成してもよい。)、 又は- (CH₂)_u,-s(O)_uR⁹(式中、R⁹は 水素原子、アルキル、アルケニル又はアルキニルを、u は0又は1乃至2の整数を、u'は0又は1乃至2の整 数を示す。)を示し、当該R2'における各基はそれぞ れ、アルキル、アルキルアミノ、アミノ、水酸基、アル コキシ、アルコキシカルボニル、アシル、アシルオキ シ、アシルチオ、メルカプト、アルキルチオ、アルキル スルフィニル、アルキルスルホニルで置換されていても よく、Rはアリール、ヘテロアリール、シクロアルキル 又はベンゼン縮合シクロアルキルを示し、当該アリール 及びヘテロアリールはそれぞれ、水酸基で置換されてい てもよいアルキル、水酸基、アルコキシ、アルケニルオ キシ、アシル、アシルオキシ、ハロゲン原子、ニトロ、 アミノ、スルホン酸アミド、アルキルアミノ、アラルキ ルオキシ、ピリジル、ピペリジノ、カルボキシル、アル コキシカルボニル、アシルアミノ、アミノカルボニル、 シアノで置換されていてもよく、当該シクロアルキルは 水酸基、アルコキシ、=Oで置換されていてもよく、当 該ベンゼン縮合シクロアルキルは水酸基、アルコキシで 置換されていてもよく、mはO又は1乃至5の整数を示 す。〕で表される化合物又はその医薬上許容される塩。 【請求項3】 Wが-O-であり、R1 'が炭素数4乃 至6のアルキルであり、R2'がアルコキシであり、R がアリール又はヘテロアリール(ここで、当該アリール 及びヘテロアリールはそれぞれ、水酸基で置換されてい てもよいアルキル、水酸基、アルコキシ、アルケニルオ キシ、アシル、アシルオキシ、ハロゲン原子、ニトロ、 アミノ、スルホン酸アミド、アルキルアミノ、アラルキ ルオキシ、ピリジル、ピペリジノ、カルボキシル、アル コキシカルボニル、アシルアミノ、アミノカルボニル、 シアノで置換されていてもよい。)であり、mがO又は 1 乃至 2 の整数である請求項 2 記載の化合物又はその医 薬上許容される塩。

【請求項4】 WR1'の置換位置がベンゼン環状のj位であり、R2'の置換位置がベンゼン環状のi位である請求項3記載の化合物又はその医薬上許容される塩。 【請求項5】 Rにおけるアリールがフェニルであり、ヘテロアリールがピリジンである請求項4記載の化合物又はその医薬上許容される塩。

【請求項6】 7-メトキシー2-オキソー8-ペンチ

ルオキシー1、2-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸 (2-ピリジン-4-イルエチル)アミド、7-メトキシ-2-オキソ-8-ペンチルオキシ-1, 2-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸 (4-アミノベンジル)アミド、7-メトキシ-2-オキソ-8-ペンチルオキシ-1, 2-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸 [2-(4-アミノフェニル)エチル]アミド及び7-メトキシ-2-オキソ-8-ペンチルオキシ-1, 2-ジヒドロキノリン-3-カルボン酸 (4-アミノフェニル)アミドから選ばれる請求項5記載の化合物又はその医薬上許容される塩。

【請求項7】 請求項2乃至6のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなる医薬組成物。

【請求項8】 請求項2乃至6のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【請求項9】 カンナビノイドレセプターが末梢型カンナビノイドレセプターである請求項2乃至6のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【請求項10】 免疫調整剤である請求項2乃至6のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【請求項11】 自己免疫疾患治療剤である請求項2乃至6のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【請求項12】 抗炎症剤である請求項2乃至6のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【請求項13】 抗アレルギー剤である請求項2乃至6 のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩 を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプタ ー作動薬又は拮抗薬。

【請求項14】 腎炎治療剤である請求項2乃至6のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、カンナビノイドレセプター、特に末梢型レセプターに選択的に作用する新規化合物及びその医薬用途に関する。より詳しくは、中枢系の副作用が少なく、免疫調節作用、抗炎症作用、抗アレルギー作用及び腎炎治療効果を有する新規化合物及びその医薬用途に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、大麻成分としてカンナビノイドと呼ばれる一連のC、H、Oからなる化合物群が知られていた。このうちテトラヒドロカンナビノール(THC)が幻覚作用の主体とされており、また大麻草中に含有する主成分としては△9-THCであることが知られている。この△9-THCによる薬理作用としては、運動矢調、被刺激性の増大、制吐、鎮痛、体温低下、呼吸抑制、カタレプシー惹起作用、血管拡張作用、免疫抑制作用等が観察されている。

【0003】これら薬理作用のメカニズムとしては、中枢神経系(Devane等, Mol Pharmacol. 1988, 34, 605-613; Hollister等, Pharmacol. Rev., 1986, 38, 1-20; Renv等, Prog. Drug. Exp. Ther., 1991, 36, 71-114)及び末梢細胞系(Nye 等, J. Pharmacol. Exp. Ther., 1985, 234, 784-791; Flynn等, Mol Pharmacol. 1992, 42, 736-742)に大別され、中枢神経系を介した作用の一部は医療への適用が報告されている。とりわけ、末梢細胞型レセプター、例えばマクロファージ上のレセプターの発見(Munnro等, Nature, 1993, 365, 61-65)によって、免疫反応を調節することにより、抗炎症作用、抗アレルギー作用並びに腎炎治療効果を有し、もとより免疫調節作用を併せ持つ、末梢細胞型レセプターのアゴニストの開発が期待されている。

【0004】カンナビノイドレセプターのアゴニストについては、ピラゾール誘導体(特開平6-73014号公報、EP656354号、EP658546号)、THC誘導体(特開平3-209377号公報)、ベンゾオキサジン誘導体(US5112820号)、インドール誘導体(US5081122号)、脂肪酸誘導体(W094/12466号)が公知である。

【0005】また、キノリン誘導体についても種々報告されている。例えば、J. Pharm. Sci., 1984, 73, 11, 1652-1653には中枢神経刺激剤として有用な6.7ージメトキシー2ーオキソー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 ベンジルアミドが示されており、Khim. Geterotsikl. Soedin., 1993, 8, 1101-1104には抗

炎症剤として有用な4ーヒドロキシー2ーオキソー1, 2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 (ピリジンー2ーイル)アミドが示され、Synthesis, 1995. 11. 13 62-1364には2ーオキソー1, 2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸シクロヘキシルアミドが開示されている。また、特表平4-500373号には免疫調整剤として有用なキノリン化合物が開示されており、フランス国公開公報2377400号では、鎮痛薬として有用なキノリン化合物が開示されており、再公表公報WO96166号には、1005166号に対しており、再公表公報WO966年間に

【0006】本発明の目的は、カンナビノイドレセプター、特に末梢型レセプターに選択的に作用する新規化合物、及びその医薬用途を提供することである。より詳細には、本発明の目的は、カンナビノイドレセプター、特に末梢細胞系に選択的に作用し、中枢神経系への作用(即ち、興奮、幻覚、運動矢調、披刺激性の増大、体温低下、呼吸抑制、カタレプシー惹起作用、血圧低下等の副作用)が少なく、かつ免疫調節作用、抗炎症作用、抗アレルギー作用及び腎炎治療効果を併せ持つ新規化合物、及びその医薬用途を提供することである。

[0007]

【発明を解決するための手段】上記目的を達成すべく本 発明者らが鋭意研究した結果、本発明の新規化合物が、 カンナビノイドレセプター、特に末梢細胞系レセプター に選択的な親和性を有し、従ってカンナビノイドレセプ ターが関与することが知られている医用領域、特に末梢 細胞系組織が関与する医用領域(免疫疾患、各種炎症、 アレルギー性疾患、腎炎等)において医薬的効果を示す ことを見出した。

【0008】即ち、本発明は以下 $(1)\sim(14)$ のとおりである。

(1) 一般式〔1〕

【化3】

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & O \\
N - (Alk)_r - R
\end{array}$$
[1]

〔式中、Wは-O-、-S(O) $_{t}$ -、 $-CR^{3}R$ 4-、 $-NR^{5}-$ 、 $-NR^{5}CO-$ 、 $-CONR^{5}-$ 、-COO-又は-OCO-(式中、 R^{3} 及び R^{4} は同一又は異なってそれぞれ水素原子又はアルキルを、 R^{5} は水素原子又はアルキルを、tは0又は1 乃至2の整数を示す。)を示し、 R^{1} はアルキル、アルケニル、アルキニル、アリール、アリール、アリール、ヘテロアリール、

ヘテロアリールアルキル、シクロアルキル又はシクロアルキルアルキルを示し、当該R¹ における各基はそれぞれ、アルキル、アルキルアミノ、アミノ、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボニル、アシル、アシルオキシ、アシルチオ、メルカプト、アルキルチオ、アルキルスルフィニル又はアルキルスルホニルで置換されていてもよく、R² は水素原子、アルキル、-OR⁶(式中、

R6 は水素原子、アルキル、アルケニル、アルキニル、 アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロ アリールアルキル、シクロアルキル又はシクロアルキル アルキルを示す。)、-NR7R⁸(式中、R7及びR 8 は同一又は異なってそれぞれ水素原子、アルキル、ア ルケニル、アルキニル、アシル、アリール、アリールア ルキル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シ クロアルキル又はシクロアルキルアルキルを示すか、又 はR7とR8が隣接する窒素原子と一緒になってヘテロ アリールを形成してもよい。)、又は-(CH2)u, S(O), R9(式中、R9は水素原子、アルキル、ア ルケニル又はアルキニルを、uは0又は1乃至2の整数 を、u'は0又は1乃至2の整数を示す。)を示し、当 該R² における水素原子を除く各基はそれぞれ、アルキ ル、アルキルアミノ、アミノ、水酸基、アルコキシ、ア ルコキシカルボニル、アシル、アシルオキシ、アシルチ オ、メルカプト、アルキルチオ、アルキルスルフィニ ル、アルキルスルホニルで置換されていてもよく、A1 kはアルキレン又はアルケニレンを示し、当該Alkに おけるアルキレン、アルケニレンはそれぞれ、水酸基; カルボキシル:アルコキシカルボニル:水酸基、アルコ キシ又はアルキルチオで置換されていてもよいアルキ

ル:-CONR10R11 (式中、R10及びR11は 同一又は異なってそれぞれ水素原子又はアルキルを示す か、又はR10とR11が隣接する窒素原子と一緒にな ってヘテロアリールを形成してもよい。) で置換されて いてもよく、Rはアリール、ヘテロアリール、シクロア ルキル又はベンゼン縮合シクロアルキルを示し、当該ア リール及びヘテロアリールはそれぞれ、水酸基で置換さ れていてもよいアルキル、水酸基、アルコキシ、アルケ ニルオキシ、アシル、アシルオキシ、ハロゲン原子、ニ トロ、アミノ、スルホン酸アミド、アルキルアミノ、ア ラルキルオキシ、ピリジル、ピペリジノ、カルボキシ ル、アルコキシカルボニル、アシルアミノ、アミノカル ボニル、シアノで置換されていてもよく、当該シクロア ルキルは水酸基、アルコキシ、=Oで置換されていても よく、当該ベンゼン縮合シクロアルキルは水酸基、アル コキシで置換されていてもよく、rは0又は1を示 す。〕で表される化合物又はその医薬上許容される塩を 有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター 作動薬又は拮抗薬。

【0009】(2) 一般式〔1'〕 【化4】

〔式中、Wは-O-、-S(O)_t-、-CR³R $4 - \sqrt{-NR^5} - \sqrt{-NR^5}CO - \sqrt{-CONR^5} - \sqrt{-CONR^5}$ -COO-又は-OCO-(式中、R3及びR4は同一 又は異なってそれぞれ水素原子又はアルキルを、R5は 水素原子又はアルキルを、 tは0又は1乃至2の整数を 示す。)を示し、R1 'は炭素数4乃至6のアルキル、 アルケニル、アルキニル、アリール、アリールアルキ ル、ヘテロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロ アルキル又はシクロアルキルアルキルを示し、当該 R1 'における各基はそれぞれ、アルキル、アルキルア ミノ、アミノ、水酸基、アルコキシ、アルコキシカルボ ニル、アシル、アシルオキシ、アシルチオ、メルカプ ト、アルキルチオ、アルキルスルフィニル又はアルキル スルホニルで置換されていてもよく、R2'は、アルキ ル、-OR6 (式中、R6 は水素原子、アルキル、アル ケニル、アルキニル、アリール、アリールアルキル、ヘ テロアリール、ヘテロアリールアルキル、シクロアルキ ル又はシクロアルキルアルキルを示す。)、-NR7R 8 (式中、R7 及びR8 は同一又は異なってそれぞれ水 素原子、アルキル、アルケニル、アルキニル、アシル、 アリール、アリールアルキル、ヘテロアリール、ヘテロ アリールアルキル、シクロアルキル又はシクロアルキル

アルキルを示すか、又はR7とR8が隣接する窒素原子 と一緒になってヘテロアリールを形成してもよい。)、 又は一(CH₂)』・S(O)』R⁹(式中、R⁹は水 素原子、アルキル、アルケニル又はアルキニルを、uは 0又は1乃至2の整数を、u'は0又は1乃至2の整数 を示す。)を示し、当該R2'における各基はそれぞ れ、アルキル、アルキルアミノ、アミノ、水酸基、アル コキシ、アルコキシカルボニル、アシル、アシルオキ シ、アシルチオ、メルカプト、アルキルチオ、アルキル スルフィニル、アルキルスルホニルで置換されていても よく、Rはアリール、ヘテロアリール、シクロアルキル 又はベンゼン縮合シクロアルキルを示し、当該アリール 及びヘテロアリールはそれぞれ、水酸基で置換されてい てもよいアルキル、水酸基、アルコキシ、アルケニルオ キシ、アシル、アシルオキシ、ハロゲン原子、ニトロ、 アミノ、スルホン酸アミド、アルキルアミノ、アラルキ ルオキシ、ピリジル、ピペリジノ、カルボキシル、アル コキシカルボニル、アシルアミノ、アミノカルボニル、 シアノで置換されていてもよく、当該シクロアルキルは 水酸基、アルコキシ、=Oで置換されていてもよく、当 該ベンゼン縮合シクロアルキルは水酸基、アルコキシで 置換されていてもよく、mはO又は1乃至5の整数を示 す。〕で表される化合物又はその医薬上許容される塩。 【0010】(3) wが一〇一であり、R1 が炭素数4乃至6のアルキルであり、R2 がアルコキシであり、Rがアリール又はヘテロアリール(ここで、当該アリール及びヘテロアリールはそれぞれ、水酸基で置換されていてもよいアルキル、水酸基、アルコキシ、アルケニルオキシ、アシル、アシルオキシ、ハロゲン原子、ニトロ、アミノ、スルホン酸アミド、アルキルアミノ、アラルキルオキシ、ピリジル、ピペリジノ、カルボキシル、アルコキシカルボニル、アシルアミノ、アミノカルボニル、シアノで置換されていてもよい。)であり、mが0又は1乃至2の整数である(2)記載の化合物又はその医薬上許容される塩。

【0011】(4) WR¹'の置換位置がベンゼン環状の j 位であり、R²'の置換位置がベンゼン環状の i 位である(3)記載の化合物又はその医薬上許容される塩。

【0012】(5) Rにおけるアリールがフェニルであり、ヘテロアリールがピリジンである(4)記載の化合物又はその医薬上許容される塩。

【0013】(6) 7-メトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 (2ーピリジンー4ーイルエチル)アミド、7ーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 (4ーアミノベンジル)アミド、7ーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 [2-(4-アミノフェニル)エチル]アミド及び7ーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 (4ーアミノフェニル)アミドから選ばれる(5)記載の化合物又はその医薬上許容される塩。

【0014】(7) (2)乃至(6)のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなる医薬組成物。

【0015】(8) (2)乃至(6)のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【0016】(9) カンナビノイドレセプターが末梢型カンナビノイドレセプターである(2)乃至(6)のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【0017】(10) 免疫調整剤である(2)乃至(6)のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【0018】(11) 自己免疫疾患治療剤である

(2) 乃至(6) のいづれかに記載の化合物又はその医

薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナ ビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【0019】(12) 抗炎症剤である(2)乃至

(6)のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【0020】(13) 抗アレルギー剤である(2)乃至(6)のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【0021】(14) 腎炎治療剤である(2)乃至(6)のいづれかに記載の化合物又はその医薬上許容される塩を有効成分として含有してなるカンナビノイドレセプター作動薬又は拮抗薬。

【0022】本明細書中で使用されている各基について以下に説明する。「アルキル」とは、炭素数 1~10の直鎖状若しくは分枝鎖状のものであり、具体的には、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sーブチル、セーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、セーペンチル、ヘキシル、イソヘキシル、ネオヘキシル、ヘプチル等が挙げられる。

 R^2 、 R^2 '、 R^5 、 R^6 、 R^7 、 R^8 及び R^9 においては、好ましくは炭素数 $1\sim7$ のものであり、 R^6 においては、より好ましくはメチルである。 R^3 及び R^4 においては、好ましくは炭素数 $1\sim4$ のものである。 R^1 及び R^1 'おいては、好ましくは炭素数 $4\sim6$ のものである。 R^{10} 、 R^{11} 、 R^{12} 及び R^{13} においては、好ましくは炭素数 $1\sim4$ のものである。

【0023】「アルケニル」とは、炭素数 $2\sim10$ の直鎖状若しくは分枝鎖状のものであり、具体的には、ビニル、アリル、クロチル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、 7 においては、好ましくは炭素数 $2\sim7$ のものである。 R^{1} 及び R^{1} においては、好ましくは炭素数 $4\sim7$ のものである。

【0024】「アルキニル」とは、炭素数 $2\sim10$ の直鎖状若しくは分枝鎖状のものであり、具体的には、エチニル、プロピニル、ブチニル、 $2-ペンチニル、3-ペンチニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、ヘプチニル等が挙げられる。<math>R^6$ 、 R^7 、 R^8 及び R^9 においては、好ましくは炭素数 $2\sim7$ のものである。 R^1 及び R^1 においては、好ましくは炭素数 $4\sim7$ のものである。

【0025】A1kにおける「アルキレン」とは、炭素数1~4の直鎖状若しくは分枝鎖状のものであり、具体的には、メチレン、エチレン、トリメチレン、テトラメチレン等が挙げられる。より好ましくはエチレンのものである。

【0026】Alkにおける「アルケニレン」とは、炭素数2~4の直鎖状若しくは分枝鎖状のものであり、具

体的には、ビニレン、プロペニレン、ブテニレン等が挙 げられる。

【0027】R² 'における「アルコキシ」とは、その アルキル部位が上記定義のアルキルのうち炭素数1~4 のものであり、具体的には、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシ、イソブロピルオキシ、ブチルオキシ、セーブチ ルオキシ等が挙げられる。

【0028】「シクロアルキル」とは、炭素数 $3\sim8$ の 単環式飽和の環状アルキルであり、具体的には、 $シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロへキシル、シクロへプチル等が挙げられる。<math>R^1$ 、 R^1 、 R^6 、 R^7 及び R^8 においては、好ましくは炭素数 $3\sim6$ である。Rにおいては、好ましくは炭素数 $3\sim7$ のものであり、より好ましくはシクロヘキシルである。

【0029】R1、R1、R6、R7及びR8における「シクロアルキルアルキル」とは、そのシクロアルキル部が上記定義のシクロアルキルのうち炭素数3~6のものであり、アルキル部が上記定義のアルキルのうち炭素数1~4のものである。具体的には、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロペロピルプロピル、シクロプロピルブチル等が挙げられる。

【0030】 R^1 、 R^1 、 R^6 、 R^7 、 R^8 及びRにおける「アリール」とは、具体的には、フェニル、ナフチル、ビフェニル等の芳香族炭化水素が挙げられ、好ましくはフェニルである。

【0031】R¹、R¹、R⁶、R⁷、R⁸、R¹² 及びR¹³における「アリールアルキル」とは、そのアリール部が上記定義のアリールであり、そのアルキル部が上記定義のアルキルのうち炭素数1~4のものである。具体的には、ベンジル、フェネチル、フェニルブロピル、フェニルブチル、ナフチルメチル、ビフェニルメチル等が挙げられ、好ましくはベンジルである。

【0032】R1、R1′、R6、R7、R8及びRに おける「ヘテロアリール」とは、水素原子で飽和されて いてもよく、具体的には、ピリジル、ピリミジル、ピラ ジニル、ピリダジニル、ピラゾリル、イミダゾリル、チ アゾリル、イソチアゾリル、オキサゾリル、イソオキサ ゾリル、テトラゾリル、チアジアゾリル、オキサジアゾ リル、トリアジニル、トリアゾリル、チエニル、ピロリ ル、ピロリニル、フリル、アゼピニル、ベンゾピラニ ル、ベンゾチエニル、ベンゾトリアゾリル、インドリ ル、イソインドリル、キノリル、イソキノリル、シンノ リニル、フタラジニル、キナゾリニル、キノキサリニ ル、1,8-ナフチリジル、1,7-ナフチリジル、 1,6-ナフチリジル、1,5-ナフチリジル、ピリド [2, 3-d] ピリミジル、チエノ [2, 3-b] ピリ ジル、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジル、 ピペリジノ、ピペラジニル、モルホリノ、ヒドロアゼピ ニル、ヒドロインドリル、ヒドロイソインドリル、ヒドロキノリル、ヒドロイソキノリル等が挙げられ、好ましくはピリジル、チエニル、イミダゾリル、モルホリノである。

【0033】R7とR8が「隣接する窒素原子と一緒になって形成するヘテロアリール」とは、上記定義のヘテロアリールのうち、1つ以上の窒素原子を有するヘテロアリールである。具体的には、ピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、モルホリノ、ピラゾリル、イミダゾリル、テトラゾリル、トリアゾリル、ピロリル、ピロリニル、インドリル、ヒドロアゼピニル、ヒドロインドリル、ヒドロイソインドリル、ヒドロキノリル、ヒドロイソキノリル等が挙げられ、好ましくはモルホリノ、ピペリジノ、ピロリジニル、イミダゾリルである。

【0034】R1、R1、R6、R7及びR8における「ヘテロアリールアルキル」とは、そのヘテロアリール部は上記定義のものであり、そのアルキル部は上記定義のアルキルのうち炭素数1~4のものである。具体的には、2ーチエニルメチル、3ーフリルメチル、4ーピリジルメチル、2ーキノリルメチル、3ーイソキノリルメチル等が挙げられ、好ましくは4ーピリジルメチルである。

【0035】Rにおける「ベンゼン縮合シクロアルキル」とは、そのシクロアルキル部が上記定義のシクロアルキルであり、具体的には、テトラヒドロナフタレン、インダン等が挙げられ、好ましくはテトラヒドロナフタレンである。

【0036】R7及びR8における「アシル」とは、カルボニルに上記定義のアルキル、上記定義のアリールが置換したものであり、具体的には、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ベンゾイル、ナフトイル等が挙げられる。

【0037】また、置換されていてもよい各基は、1個以上の置換基で置換されていてもよい。当該置換基として使用される基について以下に説明する。「ハロゲン原子」とは、フッ素、塩素、臭素及びョウ素である。「アルキル」、「アルコキシ」及び「アシル」とは、それぞれ上記定義の「アルキル」、「アルコキシ」及び「アシル」と同義のものである。

【0038】「アルコキシカルボニル」とは、そのアルキル部位が上記定義のアルキルうち炭素数1~4のものである。具体的には、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル等が挙げられ、好ましくはエトキシカルボニルである。

【0039】「アルキルアミノ」とは、そのアルキル部位が上記定義のアルキルのうち炭素数1~4のものである。具体的には、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等が挙げられる。

【0040】「アルキルチオ」とは、そのアルキル部位が上記定義のアルキルのうち炭素数1~4のものである。具体的には、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ等が挙げられる。

【0041】「アルキルスルフィニル」とは、そのアルキル部位が上記定義のアルキルのうち炭素数1~4のものである。具体的には、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、プロピルスルフィニル、ブチルスルフィニル等が挙げられる。

【0042】「アルキルスルホニル」とは、そのアルキル部位が上記定義のアルキルのうち炭素数1~4のものである。具体的には、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、ブチルスルホニル等が挙げられる。

【0043】「アルケニルオキシ」とは、そのアルケニル部が上記定義のアルキルのうち炭素数2~4のものである。具体的には、エテニルオキシ、プロペニルオキシ、ブテニルオキシ等が挙げられる。

【0044】「アシルオキシ」とは、そのアシル部が上記定義のものであり、具体的には、ホルミルオキシ、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシ、イソブチリルオキシ等が挙げられ、好ましくはアセチルオキシである。

【0045】「アシルチオ」とは、そのアシル部が上記定義のものであり、具体的には、ホルミルチオ、アセチルチオ、ブロピオニルチオ、ブチリルチオ、イソブチリルチオ等が挙げられ、好ましくはアセチルチオである。 【0046】「アシルアミノ」とは、そのアシル部が上記定義のものであり、具体的には、ホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ等が挙げられ、好ましくはアセチルアミノである。 【0047】「アラルキルオキシ」とは、そのアラルキル部が上記定義のアリールアルキルのものである。具体的には、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ、フェニルプロピルオキシ、フェニルブチルオキシ、ナフチルメチルオキシ、ビフェニルメチルオキシ等が挙げられる。

【0048】R10とR11が「隣接する窒素原子と一緒になって形成するヘテロアリール」とは、上記定義のR7とR8が「隣接する窒素原子と一緒になって形成するヘテロアリール」と同義のものである。

【0049】「医薬上許容される塩」とは、具体的に は、ナトリウム塩、カリウム塩、セシウム塩等のアルカ リ金属塩:カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ 土類金属塩;トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリ ン塩、エタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、 ジシクロヘキシルアミン塩、N,N'ージベンジルエチ レンジアミン塩等の有機アミン塩;塩酸塩、臭化水素酸 塩、硫酸塩、燐酸塩等の無機酸塩;蟻酸塩、酢酸塩、ト リフルオロ酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩等の有機酸 塩;メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等のスルホン酸塩;アルギニン 塩、アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等のアミノ酸塩 等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。 【0050】なお、本発明においては、各化合物の各種 異性体、プロドラッグ、代謝物、水和物、溶媒和物も包 含される。

【0051】化合物〔1〕は、例えば以下のようにして 製造することができるが、これらに限定されるものでは ない。

【0052】製造方法 【化5】

(式中、 $R^{1/2}$ 及び $R^{1/3}$ は同一又は異なって水素、アルキル、アリールアルキル又はシアノを示し、その他各記号は前記と同義である。)

【0053】第1工程

本工程は、化合物〔2〕のベンゼン環上のホルミル基の オルト位をニトロ化し、化合物〔3〕を得る方法であ る。化合物〔2〕を溶媒中、濃硫酸の存在下、発煙硝酸 を反応させることによりニトロ化合物を得ることができ る。溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、1,2 ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、ジグリム等 のエーテル系溶媒:ジクロロメタン、クロロホルム、四 塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロゲン系溶 媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等のエステル 系溶媒:メタノール、エタノール、イソプロピルアルコ ール、 t - ブタノール等のアルコール系溶媒; 酢酸、無 水酢酸等の酸溶媒等が挙げられ、好ましくは酢酸であ る。反応温度は、通常-50~200℃であり、好まし くは-10~60℃である。反応時間は、通常15分間 ~48時間であり、好ましくは1~8時間である。得ら れたニトロ化合物を適当な溶媒中、塩基の存在下に、ブ

ロモペンタン等のアルキルブロマイドと反応させること により化合物〔3〕を得ることができる。 適当な塩基と しては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸 リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、水 酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水 素化ナトリウム、nーブチルリチウム、sーブチルリチ ウム、セーブチルリチウム、リチウムジイソプロピルア ミド等が挙げられ、好ましくは炭酸カリウムである。適 当な溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシ レン、ヘキサン等の炭化水素系溶媒;ジエチルエーテ ル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、 ジグリム等のエーテル系溶媒; ジクロロメタン、クロロ ホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロ ゲン系溶媒;酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等の エステル系溶媒; ジメチルホルムアミド、ジメチルスル ホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒;メ タノール、エタノール、イソプロピルアルコール、モー ブタノール等のアルコール系溶媒等が挙げられ、好まし くはジメチルホルムアミドである。反応温度は、通常ー 10~200。Cであり、好ましくは0~60℃であ

る。反応時間は、通常15分間 ~ 48 時間であり、好ましくは $1\sim8$ 時間である。

【0054】第2工程

化合物 [3] のニトロ基を常法によって還元し、化合物 [4] を得ることができる。

【0055】第3工程

化合物〔4〕を適当な酸或るいは塩基の存在下、マロン 酸誘導体 [5]と縮合させ、化合物 [6]を得ることが できる。マロン酸誘導体としては、例えばマロン酸ジエ チル、マロン酸ジメチル、マロン酸ジベンジル、シアノ 酢酸エチル、シアノ酢酸メチル等が挙げられ、好ましく はマロン酸ジメチルが用いられる。適当な酸としては、 例えば、安息香酸、pートルエンスルホン酸、酢酸、メ タンスルホン酸、塩酸、硫酸、硝酸等が挙げられ、好ま しくは安息香酸が用いられる。塩基としては、例えば水 素化ナトリウム、カリウム セーブトキシド、ナトリウ ムエトキシド、ナトリウムメトキシド、酢酸アンモニウ ム、酢酸ナトリウム、ピペリジン、ピリジン、ピロリジ ン、n-メチルモルホリン、モルホリン、トリエチルア ミン等が挙げられ、好ましくはピペリジンである。溶媒 としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、ヘ キサン、ヘプタン等の炭化水素系溶媒;ジエチルエーテ ル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、 ジグリム等のエーテル系溶媒:酢酸エチル、酢酸メチ ル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒; ジメチルホルムア ミド、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、アセト ン等の極性溶媒:メタノール、エタノール、イソプロピ ルアルコール、tーブタノール等のアルコール系溶媒等 が挙げられ、好ましくはトルエンである。反応温度は、 通常0~150℃であり、好ましくは120℃である。 反応時間は、通常2時間~48時間であり、好ましくは 24時間である。

【0056】第4工程

化合物〔6〕を溶媒中、適当な塩基の存在下、加水分解することにより化合物〔7〕を得ることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、セーブタノール等のアルコール系溶媒又は水若しくはそれらの混合溶媒である。適当な塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水素化ナトリウム、nーブチルリチウム、sーブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド等が挙げられ、好ましくは炭酸リチウムである。

【0057】第5工程

化合物〔7〕を活性化されたカルボン酸誘導体とし、化合物〔8〕と反応させることにより目的化合物化合物〔1〕を得ることができる。活性化されたカルボン酸誘導体としては、例えば、カルボン酸を、塩化チオニル、オキシ塩化リン、五塩化リン、オキザリルクロリド等と

処理することにより得られる酸ハロゲン化物;カルボン 酸を、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール、N-ヒドロ キシスクシンイミド等と、ジシクロヘキシルカルボジイ ミド (DCC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミ **ノプロピル)カルボジイミド(WSC)ハイドロクロラ** イド等の縮合剤で縮合することにより得られる活性エス テル;カルボン酸を、クロロ炭酸エチル、ピバロイルク ロリド、クロロ炭酸イソブチル等と反応させることによ り得られる混合酸無水物等が挙げられる。好ましくはW SCハイドロクロライドを縮合剤としてN-ヒドロキシ ベンゾトリアゾールとから得られる活性エステルが用い られる。また、上記反応においては、必要に応じて塩基 を共存させることができる。塩基としては、例えば、ト リエチルアミン、ピリジン、N-メチルモルホリン等の 有機アミンが挙げられ、好ましくはトリエチルアミンで ある。溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、ヘ キサン、キシレン等の炭化水素系溶媒;ジエチルエーテ ル、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、 ジグリム等のエーテル系溶媒; ジクロロメタン、クロロ ホルム、四塩化炭素、1,2-ジクロロエタン等のハロ ゲン系溶媒; 酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等の エステル系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルスル ホキシド、アセトニトリル、アセトン等の極性溶媒等が 挙げられ、好ましくはジメチルホルムアミドである。反 応温度は、通常0~100℃であり、好ましくは0~3 ○℃である。反応時間は、通常15分問~24時間であ り、好ましくは1~12時間である。

【0058】上記のようにして製造された化合物〔1〕は、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、晶析、再結晶、クロマトグラフィー等の公知の手段により、分離精製することができる。また、化合物〔1〕の医薬上許容される塩、及び化合物〔1〕の各種異性体は、従来公知の方法により製造することができる。

【0059】化合物〔1〕及びその医薬上許容される塩は、哺乳動物に対し、カンナビノイドレセプターが関与することが知られている医用領域、特に末梢細胞系組織が関与する医用領域(免疫疾患、各種炎症、アレルギー性疾患、腎炎等)において医薬的効果を示す。つまり、化合物〔1〕及びその医薬上許容される塩は、カンナビノイドレセプター、特に末梢型レセプターに選択的に作用、抗炎症作用、抗アレルギー作用、腎炎治療効果を有する。よって、化合物〔1〕及びその医薬上許容される塩は、カンナビノイドレセプター(特に末梢型カンナビノイドレセプター)作動薬及び拮抗薬、免疫調節剤、自己免疫疾患治療剤、抗炎症剤、抗アレルギー剤、腎炎治療剤として有用である。

【0060】化合物〔1〕又はその医薬上許容される塩 を医薬製剤として用いる場合には、通常、それ自体公知 の薬理学的に許容される担体、賦形剤、希釈剤、増量 剤、崩壊剤、安定剤、保存剤、緩衝剤、乳化剤、芳香剤、着色剤、甘味剤、粘稠剤、矯味剤、溶解補助剤、その他の添加剤、具体的には水、植物油、エタノール又はベンジルアルコールのようなアルコール、ポリエチレングリコール、グリセロールトリアセテート、ゼラチン、ラクトース、デンプン等のような炭水化物、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ラノリン、ワセリン等と混合して、常法により錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、坐剤、注射剤、点眼剤、液剤、カプセル剤、トローチ剤、エアゾール剤、エリキシル剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤等の形態となすことにより、経口又は非経口的に投与することができる。

【0061】投与量は、疾患の種類及び程度、投与する化合物並びに投与経路、患者の年齢、性別、体重等により変わり得る。経口投与の場合、通常、成人1日当たり化合物〔1〕0.1~1000mg、好ましくは1~300mgを、1~数回にわけて投与する。なお、本発明化合物は動物用医薬としても適応することができる。【0062】以下、実施例により本発明を具体的に述べるが、本発明はこれらによって限定されるものではない。

【0063】参考例1(第1工程)

4-メトキシー2-二トロー3-ペンチルオキシベンズ アルデヒド

イソバニリン (200g) と酢酸 (700ml) 及び濃硫酸 (0.2 ml)を混合した懸濁液をO℃まで冷却した後に、発煙硝 酸(57.2ml)の酢酸溶液(200ml)を30分かけて滴下 した。40分攪拌した後に水(400ml)を加えて結晶を ろ取することにより3-ヒドロキシー4-メトキシー2 ーニトロベンズアルデヒドと3ーヒドロキシー4ーメト キシー6-ニトロベンズアルデヒドとの混合物(56.4) g)を得た。得られた混合物にジメチルホルムアミド(7 00ml) を混合し、この溶液に炭酸カリウム (136.7g) 及 びブロモペンタン (127.7ml) を順次加えた。100℃ で4時間攪拌した後に反応液をろ過し、水(600ml)及 びヘキサン:酢酸エチル=1:1(600ml)を加えて分 液した。水層をヘキサン:酢酸エチル=1:1 (600m) 1)で抽出した後、有機層を合わせて無水硫酸マグネシ ウムで乾燥、乾燥剤をろ別後減圧濃縮することにより生 成した結晶をろ過した。更にろ液を濃縮して生成した結 晶をろ取し、このろ液を再び濃縮して生成した結晶をろ 取した後のろ液を濃縮することにより4ーメトキシー2 - ニトロ - 3 - ペンチルオキシベンズアルデヒドを赤色 油状物質(117g)として得た。また、ろ取した結晶を合 わせて4-メトキシ-6-ニトロ-3-ペンチルオキシ ベンズアルデヒドを黄色結晶 (90.1g) として得た (表 1参照)。

【0064】参考例2(第2工程)

2-アミノ-4-メトキシ-3-ペンチルオキシベンズ アルデヒド 参考例1で得られた4ーメトキシー2ーニトロー3ーペンチルオキシベンズアルデヒド(2.213g)をエタノール(22ml)に溶解し、塩化スズ二水和物(9.34g)を加え、4時間加熱還流した。反応液を氷冷し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、アルカリ溶液にした後、酢酸エチル(50ml)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、乾燥剤をろ別後、ろ液を減圧濃縮し、得られた残査をシリカゲルクロマトグラフィー(nーへキサン:酢酸エチル=5:1)で精製し、2ーアミノー4ーメトキシー3ーペンチルオキシベンズアルデヒド(1.675g)を得た(表1参照)。

【0065】参考例3(第3工程)

7ーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 メチルエステル

参考例2で得られた2-アミノー4-メトキシー3ーペンチルオキシベンズアルデヒド(1.675g)をトルエン(16ml)に溶解し、この溶液にマロン酸ジメチル(2.40 ml)、ピペリジン(1.04ml)、安息香酸(80ml)を加え、外温120℃で27時間加熱攪拌した。反応溶液を室温まで冷却した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(1600ml)を加え有機層を分取した後、水層をトルエン(30ml)で抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトゾウムで乾燥した。乾燥剤をろ別し、ろ液を減圧濃縮し、残査をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:酢酸エチル=1:1)で精製し、アーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1、2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸メチルエステル(251mg)を得た(表1参照)。

【0066】参考例4(第4工程)

7-メトキシ−2−オキソ−8−ペンチルオキシ−1, 2−ジヒドロキノリン−3−カルボン酸

参考例3で得られた7ーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 メチルエステル(240mg)をメタノール(7ml)、水(3ml)に溶解し、水酸化ナトリウム(120ml)を加え、室温で1.5時間攪拌した。反応容器を氷冷し、農塩酸を加え酸溶液にし、酢酸エチル(20ml)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、乾燥剤をろ別後ろ液を減圧濃縮し、7ーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1,2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸(228ml)を得た(表2参照)。

【0067】実施例1

7-メトキシー2-オキソー8-ペンチルオキシー1, 2-ジヒドロキノリンー3-カルボン酸 (2-ピリジン-4-イルエチル) アミド

参考例4で得られた7-メトキシー2-オキソー8-ペンチルオキシー1, 2-ジヒドロキノリンー3-カルボン酸(30.0mg)と2-ピリジンー4-イルエチルアミン(36.0mg)及び1-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和

物 (17.3mg) をジメチルホルムアミド (2ml) に溶解し、この溶液に1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸 (24.5mg) を順次氷冷下で加えた。室温で5時間攪拌後、この反応溶液に酢酸エチル (3ml) と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 (3ml) を加えて有機層を分離した後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥、乾燥剤をろ別後、溶媒を減圧濃縮して得られた残査を、カラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=25:1)を用いて精製することにより7ーメトキシー2ーオキソー8ーペンチルオキシー1.2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 (2ーピリジンー4ーイルエチル)アミド (35mg) を無色結晶として得た(表3参照)。

【0068】実施例2

7-メトキシ-2-オキソ-8-ペンチルオキシ-1,

2ージヒドロキノリンー3ーカルボン酸 (4ーアミノ ベンジル) アミド

【0069】実施例3

7-メトキシー2-オキソー8-ペンチルオキシー1, 2-ジヒドロキノリン-3ーカルボン酸 [2-(4-アミノフェニル) エチル] アミド

【0070】実施例4

7-メトキシー2-オキソー8-ペンチルオキシー1, 2-ジヒドロキノリン3-カルボン酸 (4-アミノフェニル)アミド 塩酸塩

上記実施例1と同様にして実施例2~4に示す化合物を 得た。当該化合物の物性値を表3~4に示す。

[0071]

【表1】

参考	構造式/性状	1H NMR (δ) ppm	MS
I	MeO NO ₂	CDCl3,300MHz 9.80(1H,s) 7.64(1H,d,J=8.6Hz) 7.09(1H,d,J=8.6Hz) 4.11(2H,L,J=6.6Hz) 3.99(3H,s) 1.60-1.80(2H,m) 1.28-1.47(4H,m) 0.92(3H,t,J=7.1Hz)	FAB+ 268 [M+H+] (80) 198 (100)
2	MeO NH ₂	CDC13,300MHz 9.52(1H,s) 7.22(1H,d,J=9.0Hz) 6.90(1H,d,J=9.0Hz) 4.41(2H,J,J=6.9Hz) 3.97(3H,s) 2.0-2.3(2H,bs) 1.7-1.9(2H,m) 1.3-1.5(4H,m) 0.92(3H,t,J=7.2Hz)	FAB+ 238 [M+H+] (100)
3	MeO NO CO2Me	CDC13,300MHz 9.04(1h,bs) 8.50(1H,s) 7.36(1H,d,l=9.0Hz) 6.88(1H,d,l=9.0Hz) 4.13(2H,t,l=6.9Hz) 3.96(3H,s) 3.74(3H,s) 1.7-1.9(21,m) 1.3-1.5(4T1,m) 0.94(3H,t,l=7.2Hz)	FAB+ 320 [M+H+]

[0072]

【表2】

参考例	精造式/性状	1H NMR (δ) ppm	MS
4	Meo Tho	CDC13,300MHz 14.0C(1H,s) 9.42(1H,bs) 8.87(1H,s) 7.51(1H,d,l=9,0X1z) 7.03(1H,d,l=9,0X1z) 4.12(2H,t,l=6,9Hz) 4.01(3H,s) 1.7-1.8(2H,m) 1.3-1.5(4H,m) 0.95(3H,t,l=6.9Hz)	FAB+ 306 [M+H+] (100)

[0073]

【表3】

突施例	楊孟式/性状	融流	1H NMR (8) ppia	IR con⁴	MŠ	元素分析
1	MeO NO	0.19 Jules	CDC13,30024Hz 9.74(1H,bd) 9.13(1H,bd) 8.49(1H,b) 8.55(2H,d,J = 6.0Hz) 7.45(1H,d,J = 8.9Hz) 7.22(2H,d,J = 6.0Hz) 6.94(1H,d,J = 8.9Hz) 4.14(2H,d,J = 6.9Hz) 3.98(3H,d) 3.76(2H,d,J = 6.7Hz) 2.97(2H,d,J = 7.2Hz) 1.74-1.88(2H,m) 1.35-1.53(4H,m) 0.95(3H,d,J = 7.1Hz)	3257 2938 1672 1672 1530 1231 1112 805	[M+H+] (60) 788 (60)	C23H27N3O4
2	MeD Ni-l ₂ Mi-l ₂ 無色アモルフィス		CDC33,300MHz 9.87(1H,bt) 9.10(11Lbs) 8.89(1H.a) 7.45(1H.4_1=2.8Hz) 6.93(1H.4_1=2.3Hz) 6.93(1H.4_1=8.8Hz) 6.65(2H.4_1=6.0Hz) 4.15(2H.4_1=6.0Hz) 4.13(2H.4_1=6.0Hz) 1.791(3H.a) 1.791(3H.a) 1.30-1.50(4H.m) 0.94(3H.4_1-7.1Hz)	3232 2954 1668 1622 1518 1260 1109 801	FAB+ 410 [M+H+] (40) 228 (20)	C23H27N3O4

[0074]

【表4】

実施例	標道之/性状	Bà	1H NMR (8) ppm	IR cm ⁻⁴	MS	元素分析
3	Mao Nti 2	125.0~ 126.0℃	CDCT3,390MHz 9,53(1H,bt) 9,10(1H,bt) 8,25(1H,t) 7,44(1H,d,1=8,7Hz) 7,57(2H,d,1=8,7Hz) 6,59(1H,d,1=8,4Hz) 4,13(2H,t,1=6,8Hz) 3,97(3H,t) 3,57(2H,d,1=6,8Hz) 1,57-1,88(2H,t,1=7,2Hz) 1,30-1,50(4H,m) 0,95(3H,t,1=7,2Hz)	XBr 3248 2928 -1672 1625 1539 1260 1112 802	FAB+ 424 [M+H+] (40)	C24H29N3O4
4	MeO Ni ½+ICI	267.0~ 268.0°C	DMSC d6300MHz 12.1(1H,s) 11.7(1H,s) 8.88(1H,s) 7.77(2H,d,J=9.0Hz) 7.75(1H,d,J=9.0Hz) 7.18(1H,d,J=9.0Hz) 7.18(1H,d,J=9.0Hz) 4.00(2H,t,J=6.9Hz) 1.70-1.83(2H,d) 1.30-1.50(4H,m) 0.89(3H,t,J=7.2Hz)	KBr 2954 1672 1622 1552 1498 1284 1263	288 (100) 218 (70)	C22H25N3O4 - HCI

【0075】薬理実験

(I)Binding assay(in vitr
o)

標本は、カンナビノイド中枢型(CB1)及び末梢型 (СВ2) レセプターの豊富な組織として、それぞれラ ット小脳膜画分及び脾臓細胞を用いた(雄性SDラッ ト、7~9週齢)。丸底24穴プレートに標本(小脳膜 画分:50μg/ml、脾臓細胞:1×107 cell s/ml)、標識リガンド([³H]Win55212 -2、2nM) 及び非標識Win55212-2又は披 検物質を加え、小脳膜画分の場合30℃で90分、脾臓 細胞の場合4℃で360分インキュベーションした。As say bufferは、小脳膜画分の場合0.2%BSAを含 む50mM Tris溶液、脾臓細胞の場合0.2%B SAを含む50mM Tris-HBSSを用いた。イ ンキュベーション終了後、フィルター (Packard, Unifi lter 24GF/B)でろ過し、乾燥させたscintilati on solution (Packard, Microsint-20)を加え、サン プルの放射能を測定した (Packard, Top count A9912 V)。非特異的結合は過剰量のWin55212-2 (1 µ M) を加えることにより得、標識リガンドのみを 加えて得た全結合から非特異的結合を差し引くことにより、特異的結合を算出した。被検物質はDMSOに溶解し、DMSOの最終濃度が0.1%になるようにした。結合した被検物質の、特異的結合に占める割合からIC50値を求め、これと $[^3H]$ Win55212-2のKd値から被検物質のKi値を算出した。

【0076】 [II] カラゲニン誘発足浮腫モデル (in vivo)

雌性 d d y マウス (6~8週齢)を用いた。右足の投与前の容積を測定し (Unicom, Prethysumometer TK-101)、2時間後オリーブオイルに溶解した被検化合物を10m1/kgにて経口投与した。投与1時間後に生理食塩水に溶解した1%カラゲニン50μ1を右足踵に皮内投与した。その3時間後右足の容積を測定し、投与前と比較した。

【0077】なお、試験〔II〕において被検化合物はDMSOに溶解し、オリーブオイルで希釈して用いた(DMSOの最終濃度は1%)。上記試験〔I〕、〔II〕の結果を表5に示す。

[0078]

【表5】

		ED ₅₀ (mg/kg : po)		
実施例	中枢型レセプター (C)	末梢型レセプタ (S)	c/s	カラゲニン誘発 足浮腫モデル
1	140	<0.4	>350	0.1
2	700	< 0.4	>1750	0.04

【0079】以下に製剤例を挙げるが、これに限定されるものではない。

製剤例

- (a) 実施例1の化合物10g
- (b)乳糖50g
- (c) トウモロコシデンプン15g
- (d) カルボキシメチルセルロースナトリウム44g
- (e) ステアリン酸マグネシウム1g
- (a)、(b)、(c)の全量、及び(d)の30gを 水で練合し、真空乾燥後、製粒を行う。この製粒末に1 4gの(d)及び1gの(e)を混合し、打錠機で錠剤 とすることにより、1錠あたり10mgの(a)を含有

する錠剤1000個を製造する。

[0080]

【発明の効果】本発明の化合物〔1〕及びその医薬上許容される塩は、カンナビノイドレセプター、特に末梢型レセプターに選択的に作用し、中枢系の副作用が少なく、かつ優れた免疫調節作用、抗炎症作用、抗アレルギー作用及び腎炎治療効果を有する。よって、カンナビノイドレセプター(特に末梢型カンナビノイドレセプター)作動薬及び拮抗薬、免疫調節剤、自己免疫疾患治療剤、抗炎症剤、抗アレルギー剤及び腎炎治療剤として有用である。

フロントページの続き

(51)) I	nt	. (1.€		
		_	_		~ .	

A 6 1 K 31/47

識別記号 AED

CO7D 401/12

にケ

213

FΙ

A 6 1 K 31/47 C 0 7 D 401/12 AED

213

		•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·